(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-93286

(43)公開日 平成7年(1995)4月7日

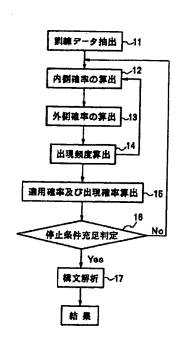
(51) Int.Cl. ⁸	識別記号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇序
G06F 17/00	•							以内衣小园刀
G01N 33/68								
G06F 17/30								
		8724-5L	GO6F	15/ 20			D	
		9194-5L		15/ 40		3 0		
		審査前	求有	耐求項の	数7	_	(全 9 頁)	
21)出顯番号	特顧平5-233822		(71) 出願人					
/90) WHS ID	Writ F & (1000) o Book				员株式会社			
(<i>44)</i> (189) (1	平成5年(1993)9月20日		4		自区芝五丁	目7番	1号	
	va.		(72)発明者					
				東京都和		目7番	1号	日本電気株
			(72)発明者	安倍 百	樹			
					区芝五丁	目7番	1号	日本電気株
			(74)代理人	弁理士	京木 市	Mi /	めりな	

(54) 【発明の名称】 タンパク質立体構造予測方法

(57)【要約】

【目的】 構造未知のタンパク質のアミノ酸配列情報から、その立体構造内に含まれる長距離相互作用に基づく立体構造を高精度で予測する。

【構成】 ステップ11で、構造既知及び未知のタンパク質アミノ酸配列から長距離相互作用を有する立体構造の訓練データを抽出し、ステップ12で、木構造の生成確率における内側確率を算出し、ステップ13で、木構造の生成確率における外側確率を算出し、ステップ14でこれら内側確率及び外側確率から書き換え規則の出現頻度、及び各アミノ酸の出現頻度を算出し、ステップ15で、書き換え規則の適用確率及び規則の末端ノードの各アミノ酸の出現確率を算出し、ステップ16で、訓練データの反復学習の停止条件の充足判定を行い、ステップ17で、学習により得られた書き換え規則を使用して、構文解析により立体構造未知のデータに対して、長距離相互作用を有する立体構造部位の予測を行う。



20

【特許請求の範囲】

【請求項1】 タンパク質のアミノ酸配列からタンパク 質の構造予測を行うための訓練データを抽出するステッ プと、訓練データからタンパク質の部分的な立体構造に 相当する書き換え規則を学習するステップと、学習され た書き換え規則を用いて、テストアミノ配列データに対 し、立体構造部分の予測を行うステップとからなること を特徴とするタンパク質立体構造予測方法。

【請求項2】 前記訓練データを抽出するステップは、 立体構造既知のタンパク質に対し、同じファミリーに属 10 る問題として扱われてきた。従来技術によるタンパク質 するタンパク質、もしくは一次構造上、一定値以上の相 同性を有するタンパク質のアミノ酸配列を、アミノ酸配 列データベースから抽出することを特徴とする請求項1 記載のタンパク質立体構造予測方法。

【請求項3】 前記書き換え規則を学習するステップに おける書き換え規則が確率的な規則であり、該ステップ は、確率的脈自由文法の学習に使用されるインサイド・ アウトサイドアルゴリズムと呼ばれる学習方法の木文法 への拡張であることを特徴とする請求項1記載のタンパ ク質立体構造予測方法。

【請求項4】 前記書き換え規則を学習するステップに おける書き換え規則が確率的な規則であり、末端ノード に20種類のアミノ酸もしくは、それらのカテゴリーが 割り当てられ、それらの出現確率付き確率的規則であ り、該ステップは、確率的文脈自由文法の学習に使用さ れるインサイド・アウトサイドアルゴリズムと呼ばれる 学習方法の木文法への拡張であることを特徴とする請求 項1記載のタンパク質立体構造予測方法。

【請求項5】 前記立体構造部分の予測を行うステップ は、文脈自由文法の構文解析に使用されるCKYアルゴ 30 リズムと呼ばれる構文解析方法の拡張であることを特徴 とする請求項1記載のタンパク質立体構造予測方法。

【請求項6】 前記立体構造部分の予測を行うステップ における書き換え規則が確率的な規則であり、該ステッ プは、確率的文脈自由文法の構文解析に使用されるCK Yアルゴリズムと呼ばれる構文解析方法の木文法への拡 **張であることを特徴とする請求項1記載のタンパク質立** 体構造予測方法。

【請求項7】 前記立体構造部分の予測を行うステップに おける書き換え規則が確率的な規則であり、末端ノード 40 に20種類のアミノ酸もしくは、そのカテゴリーが割り 当てられ、出現確率付き確率的規則であり、該ステップ は、確率的文脈自由文法の構文解析に使用されるCKY アルゴリズムと呼ばれる構文解析方法の木文法への拡張 であることを特徴とする請求項1記載のタンパク質立体 構造予測方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、立体構造未知のタンパ

る方法に関する。

[0002] 【従来の技術】タンパク質の立体構造を予測する方法と しては、タンパク質全体の立体構造ではなく、その部分 的な立体構造である二次構造を予測する方法が一般的で ある。従来、タンパク質二次構造予測問題は、 タンパク 質の一次構造の各残基(以下、予測対象となる残基を中 心残基と呼ぶ)が、 α ヘリックス、 β シート、それ以外 という3種類の二次構造のいずれに対応するかを予測す の二次構造を予測する方法として、例えば、1974年 発行の米国の雑誌「バイオケミストリー」(Bioch emistry) の第23巻222-245頁記載のチ ョウ (Chou) とファスマン (Fasman) による 論文「プレディクション オブ プロテイン コンホメ ーション」(Prediction of prote in conformation) (以下、CF法と略 す)、1978年発行の米国の雑誌「ジャーナル オブ モレキュラ バイオロジー」(Journal of Molecular Biology)の第120巻 97-120頁掲載のガルニエ (Garnier) らに よる論文「アナリシス オブ ザ アキュレシー アン ド インプリケーションズ オブ シンプル メソード フォー プレディクティング ザ セコンダリー ス トラクチャー オブ グロブラー プロテインズ」(A nalysisof the accuracy an d implications of simple m ethod for predicting the secondary structure of gl obular proteins) (以下、GOR法と 略す)、1987年発行の米国の雑誌「ジャーナルオブ モレキュラ パイオロジー」(Journal of Molecular Biology)の第198巻 425-443頁掲載のギブラト (Gibrat) らに よる論文「ファザー デベロプメンツ オブ プロティ ン セコンダリー ストラクチャ プレディクション ユージング インホメーション セオリー:ニュー パ ラメータズ アンド コンシダレーション オブ レジ デューペアズ」(Further developme nts of proteinsecondary s tructure prediction using information theory: New p aramentersand considerati on of residue pairs) (以下、G GR法と略す)、1988年発行の米国の雑誌「ジャー ナル オブモレキュラ バイオロジー」(Journa l of Molecular Biology)の第 202巻865-884頁記載のキャン(Qian)ら による論文「プレデイクティング ザ セコンダリー ク質アミノ酸配列から、タンパク質の立体構造を予測す 50 ストラクチャー オブ グロブラー プロテインズ ユ

ージング ニューラル ネットワーク モデルズ」(Predicting the secondary structure of globular proteins using neural network models)(以下、QS法と略す)などがある。【0003】CF法は、タンパク質構造のデータベースから各二次構造におけるアミノ酸の統計的な出源頻度を求め、この頻度表を使用し、経験的な規則に基づく予測を行っている。また、GOR法は、中心残基の二次構造に対して、その残基から数残基離れた残基により独立にもたらされる情報量の和を計算し、その相対値から予測を行い、GGR法は、中心残基の二次構造に対して、その残基及びその残基から数残基から数残基離れた残基によりもたらされる情報量の和から予測を行っている。さらにQS法は、3層のフィードフォワード型のネットワ

ークを使用し、中心残基の前後8残基を含む配列を入力 とし、二次構造に対する中心残基及び周辺残基からの寄

与をニューラルネットワークを用いて抽出することによ

[0004]

り予測を行っている。

【発明が解決しよとする課題】タンパク質の立体構造の中には、その部分構造においても、数残基から数十残基以上も離れたアミノ酸残基同士の相互作用(以下、遠距離相互作用と呼ぶ)により構成されているものが数多くある。例えば、主要な二次構造の一つであるβシートも、その一つである。しかし、従来、タンパク質立体構造予測、例えば、βシートの予測を含む二次構造予測手法などにおいて、そのような遠距離相互作用を保持している残基同士の間に存在するアミノ酸残基を無視し、遠距離相互作用を自動的に抽出する方法や、さらに、その30遠距離相互作用を規則として未知データに対する予測を行う方法は皆無であり、そういった手法は確立されていなかった。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明のタンパク質立体 構造予測方法は、タンパク質のアミノ酸配列からタンパ ク質の構造予測を行うための訓練データを抽出するステ ップと、訓練データからタンパク質の部分的な立体構造 に相当する書き換え規則を学習するステップと、学習さ れた書き換え規則を用いて、テストアミノ酸配列データ 40 に対し、立体構造部分の予測を行うステップとからなる ことを特徴とする。

[0006] 又、前記訓練データを抽出するステップは、立体構造既知のタンパク質に対し、同じファミリーに属するタンパク質、もしくは一次構造上、一定値以上の相同性を有するタンパク質のアミノ酸配列を、アミノ酸配列データベースから抽出することを特徴とする。

【0007】又、前記書き換え規則を学習するステップ における書き換え規則が確率的な規則であり、該ステップは、確率的文脈自由文法の学習に使用されるインサイ 50

ド・アウトサイドアルゴリズムと呼ばれる学習方法の木 文法への拡張であることを特徴とする。

【0008】又、前記書き換え規則を学習するステップにおける書き換え規則が確率的な規則であり、末端ノードに20種類のアミノ酸もしくは、それらのカテゴリーが割り当てられ、それらの出現確率付き確率的規則であり、該ステップは、確率的文脈自由文法の学習に使用されるインサイド・アウトサイドアルゴリズムと呼ばれる学習方法の木文法への拡張であることを特徴とする。

【0009】又、前配立体構造部分の予測を行うステップは、文脈自由文法の構文解析に使用されるCKYアルゴリズムと呼ばれる構文解析方法の拡張であることを特徴とする。

【0010】又、前配立体構造部分の予測を行うステップにおける書き換え規則が確率的な規則であり、該ステップは、確率的文脈自由文法の構文解析に使用されるC KYアルゴリズムと呼ばれる構文解析方法の木文法への拡張であることを特徴とする。

【0011】又、前配立体構造部分の予測を行うステップにおける書き換え規則が確率的な規則であり、末端ノードに20種類のアミノ酸もしくは、そのカテゴリーが割り当てられ、出現確率付き確率的規則であり、該ステップは、確率的文脈自由文法の構文解析に使用されるCKYアルゴリズムと呼ばれる構文解析方法の木文法への拡張であることを特徴とする。

[0012]

【実施例】次に、本発明について図面を参照して詳細に 説明する。本実施例では、対象とする遠距離相互作用か らなるタンパク質立体構造としてβシート領域を扱うも のとする。

【0013】図1は、本発明において遠距離相互作用を保持した立体構造の規則に相当する書き換え規則の例である。一般に、書き換え規則は、非終端記号及び終端記号がラベル付けされたノードを有する木であり、固有の適用確率を持つ。書き換え規則の書き換え動作は、あらかじめ設定した初期木に対して、書き換え規則を有限回適用し、終端記号のみからなる木構造を構成することで達成される。

【0014】ここで、木構造とは、単一ノード、もしくは複数の木構造を左右に順序づけられた子供として持つノードからなる構造として再帰的に定義される。また、木構造のルートノードとは、そのノードを子供とするノードが存在しない木構造の中の唯一のノードを指す。さらに、ノードのランクとは、ノードの下の子供の数を指す。例えば、図1はランク1の書き換え規則である。

【0015】 具体的に、生成確率PAを持つ木構造Aに含まれるランクrの非終端記号によりラベル付けされたノードTを、適用確率PBを有する同ランクの木構造Bによって書き換えるということは、A中のTをBによって置き換え、Tのr個の子供を各々B中のr個の空白ノ

4

6

ードの位置に、左から順番に連結し、新たに導出された 木構造とし、さらに、PAとPBとの積をとることによ り、新しい生成確率を計算することを指す。

【0016】ここで、終端記号は、20種類のアミノ酸、もしくは、アミノ酸をその化学的性質に基づいて分類したいくつかのグループに対応し、導出された木構造の末端に現れるそれらアミノ酸もしくはグループの集合はアミノ酸配列に相当する。与えらえたアミノ酸配列に対し、適当な書き換え規則を使用し、そのアミノ酸配列が木構造の末端に出現するように書き換え動作を行うこ 10とにより、その配列上のどの部分が各書き換え規則により生成されたかを調べることを「構文解析(parsing)」という。

【0017】また、タンパク質アミノ酸配列の各残基位 置においては、1つのアミノ酸種類に固定されず、他の アミノ酸に置き換えられても、その立体構造及び機能を 保持していることが多い。そのため、一般的な書き換え 規則をそのまま使用した場合、全体では類似していなが ら、末端文字のみが異なる木構造が数多く出現する。そ こで、あらかじめ、書き換え規則を、その末端にラベル 20 付けされている一つの終端記号を20種類のアミノ酸と 各々に付随した20の出現確率とにそれぞれ置き換え、 出現確率を加味した書き換え規則(以下、出現確率付き 書き換え規則)にしておいた方が、書き換え規則の数が 減り、計算上都合が良く、また、規則も見やすくなる。 この場合、生産確率PAを持つ木構造Aに含まれるラン クァの非終端記号によりラベル付けされたノードTを、 適用確率PRを有する同ランクの出現確率付き確率規則 Bによって書き換えた場合、PAとPBとBの各末端ノ ードの対応するアミノ酸に付随した出現確率の積をとる 30 ことにより、新しい生成確率を計算する。出現確率付き 書き換え規則の例を図2に示す。

【0018】以下、ランク1の出現確率付き書き換え規則において、1種類の非終端記号をルートノードに使用する場合について、βシート領域の規則の学習方法、及び規則の適用による予測方法について具体的に説明する。

【0019】図3は、本発明のタンパク質立体構造予測 方法の実施例を説明するフローチャートである。

【0020】ステップ11では、まず、βシート領域既 40 知のタンパク質をタンパク質立体構造データベースから 抽出する。さらに、該タンパク質に対し、同じタンパク質あるいは同じファミリーに属するタンパク質、もしく は、一次構造上、一定の割合で相同性を保持しているタンパク質のアミノ酸配列をタンパク質アミノ酸配列データベースから抽出し、学習に使用するデータとする。配列データベースから抽出したタンパク質においては、βシート領域が未知でも構わないとする。

【0021】例えば、イミノグロブリンというタンパク 分配列に相当するアミノ酸配列の位置としては、例え 質において、ヒトのそのタンパク質のアミノ酸配列上の 50 ば、i=1, j=2k=3, 1=4が考えられる。この

どこにβシート領域が存在するかは物理化学的な実験から明らかになっている。このヒト・イミノグロブリンに対して、ヒト以外の種類、例えば、チンパンジー、イヌ等のイミノグロブリンのアミノ酸配列、あるいは、アライメントにより一定の割合以上の相同性を有するアミノ酸配列を学習データとする。

【0022】ステップ12、13、14、及びステップ 15は、ステップ11で得られた学習データを使用し、 あらかじめ設定した構造を有する書き換え規則の適用確 率及び書き換え規則の末端ノードにおける各アミノ酸の 出現確率を学習するステップである。

【0023】ステップ12は内側確率の算出を行うステップ、ステップ13は外側確率の算出を行うステップ、ステップ14は内側確率、外側確率から、書き換え規則の適用確率及びその末端ノードにおける各アミノ酸の出現確率の計算に必要な、書き換え規則の出現頻度及び末端ノードの各アミノ酸の出現頻度を計算するステップである。ステップ15は、算出された出現頻度を使用し、書き換え規則の適用確率及びその末端ノードの各アミノ酸の出現確率を計算する。

【0024】ステップ12の内側確率の算出過程を、図4に示したフローチャートを用いて説明する。内側確率の算出には、4次元のテーブルIn[i, j, k, 1]を用意する。テーブルInの次元は書き換え規則のランクに依存し、書き換え規則のランクrに対し、2(r+1)次元のテーブルが必要である。テーブルIn[i, j, k, 1]においては、有限回の書き換え規則の適用により生成された木構造の末端に出現するアミノ酸配列が、与えられた訓練データのi番目からj番目までの残基位置、k番目から1番目までの残基位置に相当しており、それらすべての木構造が生成された生成確率の和を示す。訓練データの各配列が与えられる前に、それぞれIn[i, j, k, 1]=0.0に設定しておく。【0025】訓練データの配列が与えられた場合に、ス

テップ21において、テーブルIn[i,j,k,1]を初期化する。初期化は、訓練データに対し、書き換え 規則を1回だけ適用し、得られた木構造の末端ノードと 訓練データの部分配列とを対応させることを指す。この 動作により、生成された木構造の末端に出現するアミノ 酸配列が、与えられたアミノ酸配列の部分配列に相当 し、対応するテーブルIn[i,j,k,1]に生成確 率を格納する。もし、他の書き換え規則の適用により生 成された部分配列に相当する。アミノ酸配列の位置が、 同様にi,j,k,1であれば、この書き換え規則の生 成確率を、テーブルIn[i,j,k,1]に加算する。

【0026】例えば、長さが4以上のアミノ酸配列に、 図2に示す書き換え規則を適用した場合に生成された部 分配列に相当するアミノ酸配列の位置としては、例え ば、i=1、i=2k=3、1=4が考えられる。この

時、書き換え規則の各末端ノードに出現するアミノ酸の 出現確率及び書き換え規則の適用確率のすべての積をと ったものがテーブルIn[1,2,3,4]の値とな る。

【0027】以上のように、与えられた訓練データにお いて、書き換え規則の適用により生成された部分配列に 相応する、取り得るすべてのアミノ酸配列の位置のテー ブルの初期化を行う。

【0028】次に、与えられた訓練データに対して取り 得るすべてのテーブルInに格納する値の計算を行う。 【0029】まず、ステップ22において、訓練データ のアミノ酸配列の長さがNであれば、i = N, j = i, k=N, 1=kと設定する。さらに、ステップ23にお いて、i,j,k,1の値を動かしながら、各i,j, k, 1の値において、ステップ24の動作を行う。

【0030】ステップ23におけるi, j, k, 1の動 作を説明する。 i を1になる (i = 1) まで1ずつ減ら b(i=i-1)、各iにおいてjをNになる(j= N) まで1ずつ増やし (j=j+1)、各jにおいてkをjになる(k=j)まで1ずつ減らし(k=k-1)、各kにおいて1がNになる(1=N)まで、1の 値を1ずつ増や(1=1+1)していく。

【0031】ステップ24においては、各i, j, k, 1で、すべての書き換え規則の末端ノード数を調べ、テ ーブルIn[i,j,k,l]への書き換え規則の適用 により得られた木構造に相当するテーブル I nの値が 0. 0ではない場合にのみ、生成確率の計算を行ないテ ーブルIn[i,j,k,1]に格納する。 もし、複数 の書き換え規則により、テーブルIn[i, j, k, 1] の生成確率が算出されれば、それらの和をテーブル 30 In [i, j, k, 1] に格納する。

【0032】例えば、i=3, j=7, k=8, l=1 0であり、ある書き換え規則の末端ノード数がそれぞれ 1, 2, 0, 1であれば、テーブルIn [4, 5, 8, 9] に0.0でない値が格納されている時、訓練データ のアミノ酸配列のそれぞれ3,6,7,10番目のアミ ノ酸に対応する末端ノードでの各アミノ酸の出現確率と 書き換え規則の適用確率とテーブルIn [4, 5, 8. 9] の積を計算し、その値を生成確率としてテーブル I n [3, 7, 8, 10] に加算する。

【0033】ステップ25では、ステップ24の動作の 終了の判断を行う。ステップ23によりi,j,k,1 の値がi=1, j=N, k=N, l=Nとなった場合、 ステップ24の動作後、内側確率の計算を終了する。

【0034】以上の動作により、取り得るすべてのIn [i, j, k, 1] が計算でき、ステップ12の内側確 率の算出を終了する。

【0035】次に、ステップ13での外側確率の算出過 程を図5に示したフローチャートを用いて説明する。

においても、4次元のテーブルOut [i, j, k, 1]を使用する。テーブル〇utの次元は、Inと同様 に書き換え規則のランクに依存する。 テーブル〇ut [i, j, k, 1] は、有限回の書き換え規則の適用に より生成された木構造の末端ノードに出現するアミノ酸 配列が、与えらえたN残基からなる訓練データの1番目 からi番目までの残基位置、j番目からk番目までの残 基位置、1番目からN番目までの残基位置に相当してお り、生成された木構造の生成確率の和を示す。各テーブ 10 ルOut [i, j, k, l] は、訓練データの各配列が 与えられる前に、0.0に設定しておく。

【0037】訓練データの配列が与えられた場合に、ス テップ31において、テーブルOut [i, j, k, 1]を初期化する。初期化は、初期木に対して書き換え 規則を1回のみ適用することを指す。この動作により、 生成された木構造の末端に出現するアミノ散配列が、与 えられたアミノ酸配列の部分配列に相当し、対応するテ ーブルOut[i,j,k,l]に生成確率を格納す る。もし、他の書き換え規則の適用により生成された部 20 分配列の訓練データ上の位置が、同様にi, j, k, 1 であれば、この書き換え規則各末端ノードに出現するア ミノ酸の出現確率及び書き換え規則の適用確率のすべて の積を、テーブルOut [i, j, k, 1] に加算す る。

【0038】例えば、長さが10の訓練データに、図2 に示す書き換え規則の適用により生成された部分配列に 相当するアミノ酸配列の位置は、i=1, l=10でな ければならず、さらにj,kに関しては、k=j+1を 満たす7通りが考えられる。例えば、i=1, j=5, k=6, l=10であれば、各位置のアミノ酸が書き換 え規則の各末端ノードに出現する出現確率及び書き換え 規則の適用確率のすべての積を算出したものをテーブル Out [1, 5, 6, 10] に加算する。

【0039】以上のように、与えられた訓練データにお いて、書き換え規則の適用により生成された部分配列に 相当する、取り得るすべてのアミノ酸配列の位置に対応 するテーブルOutの初期化を行う。

【0040】次に、与えられた訓練データに対して取り 得るすべてのテーブルOutに格納する値の計算を行 40 う。

【0041】まず、ステップ32において、訓練データ のアミノ酸配列の長さがNであれば、i=1, j=N, k=j, 1=Nと設定する。さらに、ステップ33にお いて、i, j, k, 1の値を動かしながら、各i, j, k, 1において、ステップ34の動作を行う。

【0042】ステップ33におけるi, j, k, 1の動 作を説明する。 i をNになる (i=N) まで1ずつ増や U(i=N)、各iにおいてjをiになる (j=i) ま で1ずつ減らし(j=j-1)、各jにおいてkをNに 【0036】内側確率の算出と同様に、外側確率の算出 50 なる(k=N)まで1ずつ増やし(k=k+1)、各k

において1がkになる(1=k)まで、1の値を1ずつ 減ら(1=1-1)していく。

【0043】ステップ34においては、各書き換え規則の末端ノード数を調べ、その書き換え規則を適用した場合に、生成された木構造がテーブルOut [i, j, k, 1]に対応するような木構造が存在する場合にのみ、生成確率の計算を行ないテーブルOut [i, j, k, 1]に格納する。もし複数の書き換え規則により、テーブルOut [i, j, k, 1]の生成確率が算出されれば、それらの和をテーブルOut [i, j, k, 1]に格納する。

【0044】例えば、i=3,j=4,k=7,l=9であり、書き換え規則の末端ノード数がそれぞれ1,2,0,1であれば、テーブルOut[2,6,7,10]に値が格納されている時、訓練データのアミノ酸配列のそれぞれ3,4,5,9番目のアミノ酸に対応する末端ノードの各アミノ酸の出現確率と書き換え規則の適用確率とOut[2,6,7,10]の積を計算し、その値を生成確率としてテーブルOut[3,4,7,9]に加算する。

【0045】ステップ35では、ステップ34の動作の終了の判断を行う。ステップ33により、i,j,k,1の値がi=N,j=i,k=N,l=kとなった場合、ステップ34の動作後、外側確率の計算を終了する。

【0046】以上の動作により、取り得るすべてのOut [i, j, k, 1] が計算でき、ステップ13の外側確率の算出を終了する。

【0047】次に、ステップ14において、内側確率、 外側確率から、書き換え規則の出現頻度、及びその末端 30 ノードの各アミノ酸の出現頻度を計算する。

【0048】ステップ14の出現頻度の算出過程を図6に示したフローチャートを用いて説明する。まず、出現頻度を格納する4次元のテーブルPd[m, n, p, q]を用意する。テーブルPdの次元は、In及びOutとは異なり、書き換え規則のランクに依存しない。20種類のアミノ酸を1から20までのアミノ酸番号に置き換えた場合に、テーブルPd[m, n, p, q]の添え字m, n, p, qは、m番目の書き換え規則において、非終端記号のn番目のノード位置のp番目の末端ノードに出現する q番目のアミノ酸を示す。各テーブルPd[m, n, p, q]の値は、訓練データの最初の配列が与えられた時にのみあらかじめ0.0に設定しておく。

【0049】ステップ41においては、i=1, j=N、k=j, 1=Nと設定する。さらに、ステップ42 においてi, j, k, 1の値を動かしながら各i, j, k, 1において、ステップ43の動作を行う。

【0050】ステップ42でのi, j, k, lの動作を 説明する。i をNになる (i = N) まで1ずつ増やし

(i=N)、各iにおいてjをiになる(j=i)まで 1ずつ減らし(j=j-1)、各jにおいてkをNになる(k=N)まで1ずつ増やし(k=k+1)、各kにおいて1がkになる(1=k)まで、1の値を1ずつ減ら(1=l-1)していく。

10

【0051】ステップ43においては、各書き換え規則 それぞれに対し、テーブルOut [i, j, k, 1] に 対応する木構造に書き換え規則を適用した場合に、対応 する添え字を要素とするテーブルInが0.0ではない 10 値を有して存在するかどうかをチェックする。存在して いれば、そのテーブルInとOut [i, j, k, 1] との間を埋める部分配列に対応する書き換え規則の各末 端ノードの各アミノ酸の出現確率、書き換え規則の適応 確率、テーブルOut [i, j, k, 1]、Inの積を 計算し、テーブルPdに加算する。

【0052】具体的に、i=2, j=6, k=7, l=12の時、図2の構造をした適用確率Pを有する書き換え規則を1番として適用する場合を考える。図2の書き換え規則においては、4個のノード位置に一つずつノー20 ドが存在するので、各々訓練データの3, 5, 8, 11番目の残基位置のアミノ酸に対応する。また、この位置のアミノ酸はそれぞれ、アミノ酸番号により、2, 15, 18, 7番であり、書き換え規則の対応する各ノードのアミノ酸の出現確率は、それぞれp1, p2, p3, p4であるとする。この時、Pd[1, 1, 1, 2], Pd[1, 2, 1, 15], Pd[1, 3, 1, 18], Pd[1, 4, 1, 7] それぞれに、P×p1×p2×p3×p4×Out[2, 6, 7, 12]×In[4, 4, 9, 10]が加算される。

【0053】ここで、テーブルInの添え字は、テーブ ルOutの添え字と書き換え規則のノードの単純な差で はないことに注意する。

【0054】ステップ44では、ステップ43の動作の終了の判断を行う。ステップ42により、i, j, k, 1の値がi=N, j=i, k=N, 1=kとなった場合、ステップ43の動作後、テーブルPdの算出を終了する。

【0055】 訓練データの各配列に対して、ステップ12、13、14を繰り返し、書き換え規則及び規則の各末端ノード位置での各アミノ酸の出現頻度を算出する。

【0056】ステップ15では、算出を行ったテーブル Pdから、書き換え規則の適用確率、及び各末端ノード の各アミノ酸の出現確率を計算する。

【0057】M番目の書き換え規則の適用確率は、 【0058】

【数1】

$\frac{\sum_{n}\sum_{p}\sum_{q}Pd[M,n,p,q]}{\sum_{m}\sum_{n}\sum_{p}\sum_{q}Pd[m,n,p,q]}$

【0059】により計算される。また、M番目の書き換

11

え規則のN番目のノード位置のP番目のノードにQ番の アミノ酸が出現する出現確率は、

[0060] 【数2】

Pd[M, N, P, Q] $\sum_{q} Pd[M, N, P, q]$

【0061】により計算される。

【0062】以上により、訓練データセットに対して、 換え規則の末端ノード位置にアミノ酸が出現する出現確 率が算出される。

【0063】ステップ12、13、14、15までをあ らかじめ設定した回数、もしくは、あらかじめ設定した 停止条件を満たすまで繰り返す。 ステップ16は、停止 条件が満たされているかどうかをチェックする。例え ば、停止条件としては、「いずれの書き換え規則の適用 確率やアミノ酸の出現確率の値も変化が0.01未満で ある」などが採用できる。

【0064】ステップ17では、与えられたテストアミ20減ら(1=1-1)していく。 ノ酸配列に対し、書き換え規則の適用確率及び規則の各 末端ノードのアミノ酸の出現確率から、構文解析によ り、どの書き換え規則の末端ノードがテスト配列の部分 領域に対応するかを調べる。すなわち、構文解析によ り、遠距離相互作用を保持した書き換え規則がテストア ミノ酸配列のどの部分に現れたかを検出し、テストアミ ノ酸配列内の遠距離相互作用を保持している部分を予測 する。

【0065】ステップ17の構文解析方式を、図7に示 したフローチャートを用いて説明する。まず、4次元の 30 テーブルPar [i, j, k, 1] を用意する。テーブ ルParの次元は書き換え規則のランクに依存し、書き 換え規則のランクrに対し、2(r+1)次元のテーブ ルを用意する。テーブルPar [i, j, k, 1] は、 書き換え規則の適用により生成された木構造の末端ノー ドに出現するアミノ酸配列が、与えられたN残基からな るテストデータの1番目からi番目までの残基位置、j 番目からk番目までの残基位置、1番目からN番目まで の残基位置に相当しており、生成された木構造の生成確 テーブルPar [i, j, k, 1] = 0. 0と設定して おく。

【0066】テストアミノ酸配列が与えられた場合に、 ステップ51において、テーブルPar [i, j, k, 1] を初期化する。初期化は、初期木に対して書き換え 規則を1回のみ適用することを指す。この動作により、 生成された木構造の末端ノードのアミノ酸列が、与えら れたアミノ酸配列の部分配列に相当し、対応するテーブ ルPar [i, j, k, 1] に生成確率を格納する。も

のテストデータ上の位置が、同様にi, j, k, lであ れば、この書き換え規則の各末端ノードに出現するアミ ノ酸の出現確率及び書き換え規則の適用確率の積を、P ar [i, j, k, 1] と比較し、大きい方をPar [i, j, k, 1] の値とする。

12

【0067】次に、テストデータに対して、取り得るす べてのテーブル〇ut [i, j, k, 1] に格納する値 の計算を行う。

【0068】まず、ステップ52において、前練データ あらかじめ設定した書き換え規則の適用確率及び各書き 10 のアミノ酸配列の長さがNであれば、i=1, j=N, k=j, 1=Nと設定する。さらに、ステップ53にお いて、i, j, k, 1の値を動かしながら、各i, j, k, 1において、ステップ54の動作を行う。

【0069】ステップ53におけるi, j, k, 1の動 作を説明する。 i をNになる(i =N)まで1 ずつ増や し (i=N)、各iにおいてjをiになる (j=i)ま で1ずつ減らし(j = j - 1)、各jにおいてkをNに なる (k=N) まで1ずつ増や(k=k+1)、各kにおいて1がkになる (1=k) まで、1の値を1ずつ

【0070】ステップ54においては、各書き換え規則 の末端ノード数を調べ、その書き換え規則を適用した場 合に、生成された木構造がテーブルPar [i, j, k, 1] に対応するような木構造が存在する場合にの み、生成確率の計算を行ないテーブルPar [i, j, k, 1] に格納する。もし、複数の書き換え規則によ り、テーブルPar [i, j, k, 1] の値が算出され れば、それらの中で最大の値をテーブルPar [i, j, k, 1] に格納する。

【0071】ステップ55では、ステップ54の動作の 終了の判断を行う。ステップ33により、i,j,k, 1の値がi=N, j=i, k=N, l=kとなった場 合、ステップ54の動作後、Parの計算を終了する。 【0072】ステップ56では、得られた木構造の末端 ノードからなるアミノ酸配列が、与えられたテストデー タに対応しているテーブルParの中で、最大のPar を選出する。

【0073】ステップ57では、最大のParにおい て、それを算出するために、どの書き換え規則が使われ 率の最大値を示す。テストデータが与えられる前に、各 40 てきたかをチェックする。このチェックは、ステップ5 4におけるParの算出において、軌跡を記憶しておく ことによっても達成される。チェックの結果、例えば、 テスト配列に対し、βシート領域に相当する書き換え規 則が適用されていれば、 適応により生成された部分配列 は、βシート領域とアミノ酸配列レベルで非常に近い性 質を保持しており、βシート領域である可能性が高いと 予測する。

[0074]

【発明の効果】立体構造の既知のタンパク質のアミノ酸 し、他の書き換え規則の適用により生成された部分配列 50 配列情報から、立体構造未知のタンパク質の遠距離相互

予測可能である。すなわち、本手法により、遠距離に位

置するアミノ酸残基同士の相互作用を、中間領域を介せ

ず抽出可能であり、既存手法による局所領域からの予測

では誤って予測されていたような領域を相互作用の有無

という観点からより実際的に予測することが可能になっ

た。また、本手法はβシートなどの部分的な立体構造と

して著名な部分のみならず、一次構造上離れた残基同士

の相互作用により構成されている活性部位などの機能部

【図1】本発明で使用する書き換え規則の一例を示す摸

【図2】本発明で使用する書き換え規則の一例を示す摸

【図3】本発明のタンパク質立体構造予測の一実施例を

【図4】本発明の学習方式の一部である内側確率の算出

【図5】本発明の学習方式の一部である外側確率の算出

【図6】本発明の学習方式の一部である書き換え規則の

出現頻度、及び規則の末端ノードの各アミノ酸の出現頻

【図7】本発明の構文解析方式の一実施例を示すフロー

度の算出方法の一実施例を示すフローチャート

が可能である。

図

チャート

【符号の説明】

【図面の簡単な説明】

示すフローチャート

11 節練データ抽出

- 12 内側確率の算出
- 13 外側確率の算出
- 14 出現頻度算出
- 15 適用確率及び出現確率算出

14

- 16 停止条件充足判定
- 17 構文解析
- 21 内側確率の初期化
- 22 初期添え字の設定
- 位の特徴配列を抽出し、規則として予測に使用すること 10 23 添え字の更新
 - 24 内側確率の算出
 - 25 停止条件充足判定
 - 31 外側確率の初期化
 - 32 初期添え字の設定
 - 33 添え字の更新
 - 34 外側確率の算出
 - 3 5 停止条件充足判定
 - 41 初期添え字の設定
 - 42 添え字の更新
 -) 43 出現頻度の算出
 - 44 停止条件充足判定
 - 51 最大生成確率の初期化
 - 52 初期添え字の設定
 - 53 添え字の更新
 - 54 最大生成確率の算出
 - 5 5 停止条件充足判定
 - 56 最大生成確率の算出
 - 57 最大生成確率時の軌跡の検出

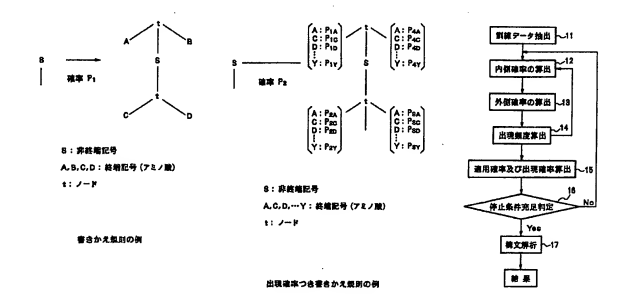
【図1】

方法の一実施例を示すフローチャート

方法の一実施例を示すフローチャート

【図2】

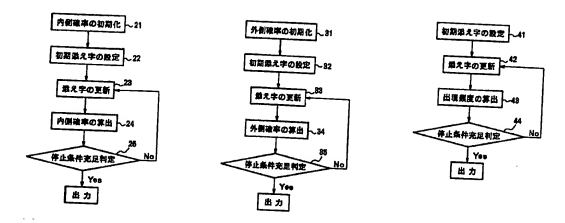
[図3]



【図4】



【図6】



【図7】

